◎ 公開特許公報(A) 平1-254623

⑤Int. Cl. ⁴

識別記号

庁内整理番号

劉公開 平成1年(1989)10月11日

A 61 K 31/165 45/00 ADU ADD

7330-4 C 8829-4 C

C 07 C 103/38

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全10頁)

国発明の名称

スフインゴ糖脂質代謝の阻害剤を有効成分として含有する癌治療薬

②特 願 昭63-152065

②出 願 昭63(1988)6月20日

特許法第30条第1項適用 1987年12月22日 エルセピア - サイエンテイフイツクパブリッシャーズ アイルランドリミテツト発行の「キヤンサーレターズの第38巻第1章の第23-30頁」に発表

優先権主張 201988年4月4日 30 米国(US) 30176920

勿発 明 者

ノーマン エス. ラデ

アメリカ合衆国ミシガン州アン アーバー, ターフム ロ

ード 3544

⑫発 明 者

井 ノ ロ 仁 一

福岡県福岡市西区今宿町小松原539 - 31

⑪出 願 人 ザ リージエンツ オ

イン

アメリカ合衆国 ミシガン州,アン アーバー,ウエスト

エンジニアリング ビルディング 225

ブ ザ ユニバーシテ イー オブ ミシガン

邳代 理 人

弁理士 浅 村 皓

外3名

明 細 鸖

1. 発明の名称

スフィンゴ糖脂質代謝の阻害剤を有効成分として含有する癌治療薬

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. スフィンゴ糖脂質代謝の阻害剤を有効成分として含有する癌治療薬。
 - 2. 阻害剤が一般式

(式中、Rは芳香族 環、シクロヘキサンまたは炭素原子数 1 0~1 5 を有する脂肪族基であり、R₁ は皮素原子数 9~17を有する脂肪族基である)の化合物およびその治療的に許容し得る塩である錆求項 1 記載の癌治療薬。

- 3. 阻害剤が1-フェニル-2-アシルアミノ -3-モルホリノ-1-プロパノールである請求項2記載の癌治療薬。
- 4. 阻害剤がDー、LーおよびDL-スレオー 1-フェニル-2ーデカノイルアミノ-3ーモルホリノ-1ープロパノールからなる群から選択される請求項3記載の癌治療薬。
- 6. 非イオン性の界面活性剤を含有する請求項 1 記載の痛治療薬。
- 7. スフィンゴ糖脂質が、グルコシルセラミドまたはその誘導体である請求項 1 記載の癌治療薬。8. スフィンゴ糖脂質がグルコシルセラミドま

たはその誘導体でありそして阻害剤が一般式

(式中、Rは芳香放環、シクロヘキサンまたは炭素原子数10~15を有する脂肪族基であり、R1 はアミン基であり、R2 は炭素原子数9~17を有する脂肪族基である)の化合物またはその治療的に許容し得る塩である請求項1記載の癌治療薬。

9. Rがベンゼン環である請求項8記載の癌治療薬。

10. 阻害剤が1-フェニルー2-アシルアミノー3-モルホリノー1-プロパノールである請求項8記載の癌治療薬。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

木発明は、一般に痛治療法、更に詳しくは、ス

されている。本発明は、スフィンゴ糖脂質と称される前者の型のセラミド誘導体に関する。

スフィンゴ糖脂質においてグリコシド結合で直接結合している糖分子はDーガラクトースにおり、セレブロシドと称されれらの糖部のではグルコシルセラミドまたはガラクを動している。前者は主に神経見いるである。を取扱っちのである。

グリコシルセラミドは、ある程度、Dーガラクトースが、グルコースにグリコシド結合で結合した誘導体として存在する。該誘導体は、ラクトシルセラミドまたはラクトシドと称される。他のセンルコリピドは、シアル酸、ガラクトース、アセチルグルコサミン、アセチルガラクトサミンでクトシルセラミドから形成される。生成物は、グロトシルセラミドから形成される。生成物は、グロ

フィンゴ 朝脂質代謝を妨害することによつて 痛を 治療する化学療法的方法に関するものである。

スフィンが、ま変ながが、長気に存在をおかが、長気に存在をおかっているのである。長然に存在をなっている。長波になる。長波になる。長波になる。長波になる。長波になる。長波になる。長波になる。近世のスフィンのは、は、からなるのでは、からには、からになっている。これでものでものでものは、容易に検出できる。最後で和戦中に存在する。

セラミドは、長鎖塩基の末端(C-1位)に第 1級アルコール基を、C-3位に第2級アルロール基を有している。第2級アルコール基はすての公知のスフィンゴ脂質において遊離の水酸基であるけれども、哺乳動物のセラミド誘導体における第1級水酸基は鮪分子とのβ-グルコシド結合体または燐酸分子とのエステル結合体として見出

ポシド、ヘマトシド、血液型物質、フコリビドおよびガングリオシドのような非系統的名称で文献にみられる。

糖の種々な結合特性およびこれらを相互に結合するとに対して応答しうる種々な酵素のためにの男なるが、はいまないの質の大部分はは静電気学になっている。これらの脂質の大部分は、存在はないである。しかしながら、ガングリオシを含有するものは、存在である。この型のがしてである。この型のができる。この型のができる。このである。

グルコリピドは、長年知られているけれども、その低濃度、容易に定量される基の不足、および種々な構造のため、特徴化し、かつ研究することが困難であつた。それ故に、最近まで、その存在および機能の研究はあまり行なわれていなかつた。しかしながら、最近では、生命過程においてグル

スフインゴ糖脂質代謝の重要性は、その代謝系路が遺伝的に降害を受けている結果から生ずる疾病の重大さによつて強調される。例えば、スフインゴ糖脂質分解経路における酵素が欠損し、思苦の体内に多量の本脂質が蓄積した結果生ずるティーサックス病、ゴーシエ病およびフアブリー病では、すべての患者が重篤な臨床症状を呈している。更に、より重要なことには、スフィンゴ糖脂質、

せの活性が通常の特異的活性度の10倍にも上昇していることが示されている。ヒト腫瘍は、また、正常な細胞に対して異質であるグルコリビド形成酵素、即ちアセチルグルコサミントランスフェラーゼを含有することが判つた。

マウスに対しグルコシルセラミドの注射を行なうと、肝臓の成長(優先的に脂質を吸収する)の若しい急速な刺激を起すことが判つている。エールリツに腹水癌細胞を有するマウスの場合によいては、グルコシルセラミドの若積からをの研究により、グルコシルセラミドの蓄積から生ずるゴーシエ病にかかつた患者は、意外にも白血病および他のBー細胞増殖病の高度な出現率を有することも示されている。

腫瘍が、僅かに悪性であることから強度の悪性に進行すると、腫瘍はグルコリピドの調和が著しく変化したことを示す。腫瘍に由来するこれらのグルコリピドはリンパ球の増殖する能力を妨害することが見出されている。これにより、絡患者の

特にグルコリピドが癌の過程に関連があるものと する具体的な証明が増加して来ていることである。

癌和酸は、また、グルコリピドの高度な代謝活性を有するように思われる。ヒト白血病和胞は、 通常のレベルの3倍のグリコシダーゼ即ちグルコシルセラミド分解酵素を有していることが判つている。研究により、ラツト肝癌粗繊において、スフィンゴ糖脂質のガラクトシルトランスフェラー

免疫学的保護機構の有効性の欠損が説明されている。しかしながら、特異的グルコリピド(マウスにおいて生成された)に対する抗体の注射は、 思色腫にかかつた患者に非常に有効であることが証明されている。

注目に値する具体的な証明により、スフィンゴ 糖脂質、特にグルコシルセラミドおよびその誘導 体即ちグルコリピドが、少なくともある型の癌性細胞の増殖および転移性を支配する重要な役 綿細胞がスフィンゴ 糖脂質代謝の妨害に対して特別に感受性があるということを示す。従か 古を提明の目的は、スフィンゴ糖脂質代謝を妨害を提供することである。本発明の他の目的は、例えば良性腫瘍のような未抑制細胞増殖によのて起こるとである。

発明の概要

本発明は、細胞をスフィンゴ糖脂質代謝に対する実質的な附害作用を有するのに有効な量の阻害 剤と接触させることによつて癌細胞を処置する方法を提供する。好適には、阻害剤は、下記一般式:

糖脂質特に以下まとめて"グルコリピド"と呼ばれるグルコシルセラミドおよびその誘導体の酵素合成をプロツクするかまたはその輸送のような他の生理学的過程をプロツクすることによつて作用しうる。

更に、本発明の方法は、良性腫瘍、いぼ、皮膚 成長などのような細胞増殖によつて起る非悪性疾 患を治療するために使用することができる。 木発 明の方法は、また、胎児発育の防止および望まし くない妊娠を終らせるために使用することもでき る。

本発明の方法の実施に適した阻害剤は下記一般 式:

(式中、Rは芳香族環、シクロヘキサン又は炭素

O H

R - C H - C H - C H 2 - R 1

N H

C = O

R 2

(式中、Rは芳香族環、シクロヘキサン又は炭素原子数10~15を有する脂肪族基であり、R₁はアミン基であり、R₂は炭素原子数9~17を有する脂肪族基である)を有する化合物およびその治療的に許容し得る塩である。

上記式において更に好適には、R はフェニルであり、R₁ はモルホリノ基であり、R₂ は n - ノニル鎖である。また好適な阻害剤は 1 - フェニル- 2 - アシルアミノ- 3 - モルホリノ- 1 - プロパノールである。

発明の好ましい態様

原子数10~15を有する脂肪放基であり、R₁はアミン基であり、R₂は炭素原子数9~17を有する脂肪族基である)を有する化合物およびその治療的に許容し得る塩である。

本発明の阻害別は、広範囲の種々な薬学的形態で使用することができ、薬剤は、そのまま使用するか、又は薬学的に許容し得る担体または他の賦形剤もしくは薬加剤と混合することができる。一般に、薬剤は非経口的または静脈内的に投与される。投与の量、割合/頻度および手段の選択は当業者の技術範囲にあり、治療する医師または進事する獣医の正しい医術判断に任せることができる。本発明の方法は、単独でまたは他の治療養生法と併用して使用してもよい。

好適な阻害剤の合成は、当業者の技術範囲にある。例えば J. Lipid Research 28巻、565~571頁(1987年)のイノクチおよびレーディンの"1ーフエニルー2ーデカノイルアミノー3ーモルホリノー1ープロパノールの製造"を参照されたい。更に、木発明は、以下の試験データ

から理解されるであろう。

試験データ

試験 1

ハルランースプラグダウレー(インディアナ州) インディアナポリス) からのICR(スイス Hsd)系の雄マウスに、エールリツヒ腹水腫瘍 棚 胞 (E A T C) 2 × 1 O ⁶ 個 を 含有 する 食 塩 水 を0日目に腹腔内に注射する。それぞれのおりに は、同様な平均値(約25g)および同様な標準 偏差についてコンピュータープログラムによつて 重量調節した4または5匹のマウスが入つている。 24時間後に食塩水又は酢酸塩もしくは塩酸塩と しての阻害剤の腹腔内注射によつて処置を開始す る。阻害剤は40℃の食塩水に溶解し、体重1g 当り1040で注射する。例えば塩酸塩のような 溶解することが困難である薬剤の場合においては、 非イオン性の低毒性の界面活性剤を含有させて薬 剤を乳化させ、薬剤を注射に好適なものにする。 2 つのおりのマウスをそれぞれ対照群と試験群に 割り当て標準試験窒食餌を与える。殆どすべての

場合において、マウスは全体で毎日1回、10日 間(10回)の投与鼠を注射する。

非対試料についての片側スチューデントの t テスト (1 - tailed Student t-test) を、統計学的分析に対して使用した。第 1 表は試験結果を示す。

第1表

マウスにおけるD-スレオ-PDMP

(酢酸塩)の抗腫瘍活性

| 使用 | ሽ | 10日目 の生存数 | 体重変化 | 60日目 の生存数 | 90日目 の生存数 |
|---------|------------|--------------|-----------------|--------------|--------------|
| (mg/kg) | <u>(F)</u> | <u>(a)</u> | <u>(b)</u> | _(0) | (d) |
| 食塩水対! | ĸ | 10/10 | +-10.9 <i>g</i> | 0 | 0 |
| 1×100 | 1~10日 | 10/10 | + 1.62 | 7(4) | 4* (4) |
| 2×100 | 1~ 5E7 | 10/10 | + 3.78 | 5(3) | 3* (3) |
| 1×150 | 1~10日 | 10/10 | - 0.36 | 7(3) | 5 (3) |
| 2×150 | 1~ 5E7 | | | | |
| 1×150 | 6~10日 | 8/9 | - 3.49 | 5(3) | 5(3) |

・ 固形腫瘍を有するマウスは苦痛を減少させるために 90日前に屠殺した。

食塩水注射対照群は、常にEATCおよび腹水液の急速な形成を示し、著しく膨張した腹部を有す(生存中央値約24日)。DースレオーPDMPで処置したマウスの約30%は、種々の発生法によつて完全に治癒した。治癒したで次のの接生法、いずれの時期には体重増加は一時的に緩慢でよるかまたは負であるけれども健康であるかまたは負であるけれども関形がありにある。残りのマウスは細胞の固形腫瘍のために死亡したが、未処置のマウスよりはかなりに

生存した。薬剤に対する中央 T / C 比は、前述した4つの処置群について191%、238%、319%および150%であり、これらの値は"高度に有望な"抗腫瘍性剤に対して認められた最小値より十分に大きい。

ロースレオーPDMPの投与量応答試験は、全体の治癒の%が示すように、使用退が増加するにつれてT/C指数が増大することを示す。 薬剤により初期に死亡する場合が減少したけれども大体について、10%、20%および50%であつた。 接過後において、もつとも多量に投与した2つのマウス群の40%は、なお生存し、健康であつた。

試験 2

炭素原子数10~18の長さの脂肪酸から製造したPDMPの同族体を使用して前述した試験操作を再び行なつた。化合物はD-およびL-光学

対学体に分割しないが、スレオ立体異性体を塩酸塩として使用した。試料はすべてMYRJ52(15㎏/㎏)中で乳化した。C₁₀、12、14、16 個族体の場合においては10日間の毎日注射を行なつたが、パルミトイル同族体は余りに有薄であるので6回を超えて使用することができないとみなした。ステアロイル化合物の場合には、初期の体重要失が大きいため、使用量を2~10日の間は初期のレベルの 1/2 に減少した。試験結果は、第2表に示す道りである。

第2表

MYRJ乳濁液で毎日注射した DL-PDMP同族体の抗癌活性

| 脂肪酸の長さ | 10日後 <u>の生存数</u> | 10日時点 における <u>体重増加</u> | 5 0 日 に <u>おける治癒</u> | 50日に おける 四形腫瘍 |
|-----------|---------------------|------------------------------|-------------------------|---------------------|
| 食塩水 対照 | 7/8* | 10.49 | 0 | 2** |
| MYRJ | | | | |
| 対照 | 8/8 | 12.6 | 0 | 0 |
| 10 | 8/8 | 0.4 | 5 | 1 |
| 12 | 6/8 | -0.1 | 2 | 2 |
| 14 | 6/8 | 0.1 | 1 | 4 |
| 16 | 5/8 | -1.1 | 3 | 1 |
| 18 | 7/8 | 2.5 | 6 | 0 |

薬剤はO. 3ミリモル/Kgで注射した(但し、 C_{16} はO. 15ミリモル/Kg、 C_{18} は1日目 $\frac{1}{16}$ ミリモル/Kg、 C_{18} がの9日間O. O 7 5 ミリモル/Kg注射する場合を除く)。

第2表は、長鎖扇族体は与えられた使用量にお いて有毒であるがすべての同族体が若干の治療効 果を有し、1~6匹の正常に見える、明らかに治 随したマウスが得られるということを示す。 DL - スレオーPDMPによる長期間治療割合は、1 28 mg / Kgの使用量においてD-スレオーPDM Pによる前記研究より良好な50%であつた(第 1 表)。 C₁₈同族体からのデータは、 P D M P に 比較して急性の初期毒性反応の不存在、良好な体 重増加 および 低モル投与 量での 有効性を示す。 血 流によつて固形腫瘍に対して有効であるEATC に対して形成されたマウスの抗体のために、デカ ノイル群 (PDMP、C₁₀) マウス2匹に生じた 小さな関形腫瘍が、後に消失し、これらのマウス が治慮したことは注目しなければならない。この 効果は、グルコリピド代謝の阻害剤が宿主の抗癌 免疫防御系を強化するものとして期待されるもの である。

試験3

前記の試験操作を再び行なつて第3表に記載し

^{*} 対照マウス1匹は10日以前に腫瘍のため死亡。

^{**} 対照マウス2匹は、周形腫瘍を形成するほど長期間例外的に 生存した。

た結果を得た。

第3表L-スレオーPDMPの抗腫瘍活性

| 使用量 (mg/Kg) | 10日後の 体重変化 | 60日での マウスの 正常状態 | |
|----------------|---------------|-----------------------|---|
| 食塩水 | 13.2g | 0 | 0 |
| 対脈 | | | |
| 75 | 3.2 | 4 | 2 |
| 100 | 1.9 | 4 | 3 |
| 125 | 0.8 | 2 | 3 |
| 150 | -0.2 | 5 | 3 |

しースレオーPDMPはセラミドグリコシルトランスフェラーゼの阻害剤として有効でなく、したがつて以下"GlcCer"と称するグルコシルセラミドの酵素形成をプロツクすることができないけれども、60日の観察期間を含む第3表のデータは、腫瘍の治癒においてし一光学対撃体がD-光学対挙体よりも有効であることを示す。処置を行

第4表

100mg/kg/日で10回注射したDースレオー PDMPによる毒性試験

| • | 対 照 | PDMP |
|------------|--------------|--------------------------------------|
| 体重(3) | 29.8 (1,4) | 26.5 (1.2) ** |
| 肝臓重星(g) | 1.61 (0.11) | 1.32 (0.12)** |
| 肝臓重射 (体の%) | 5.57 (0.24) | 4.97 (0.52)** |
| 腎臓重量(g) | 0.394(0.045) | 0,329 0,239 (0,027) ** |
| 腎臓重量(体の%) | 1.37 (0.11) | 1.24 (0.13)* |
| 脳重量(g) | 0.465(0.025) | 0.444(0.015) * |
| 腐重量(休の%) | 1.61 (0.08) | 1.67 (0.08) |
| 脾臟重量(g) | 0.099(0.018) | 0.095(0.019) |
| 脾臓重昂(体の%) | 0.34 (0.05) | 0.36 (0.07) |

()内の数値は標準偏差である。初期の平均休重は、 24.4gである。

試験 4

10匹の正常な非務性マウスにDースレオー PDMPを10日間毎日注射し、その後5時間後に居殺し、第4表に記載した結果を群た。

対照でウスは2・19の体重が増加した。一 対照関した較して経度ではあるが体重増増加が開始がはないはないがないがないがないがないがあるが、17%有意ないが、25%があるが、25%があるが、25%があるが、25%があるが、25%があるが、25%があるが、25%があるが、25%があるが、25%がある。25%がある

試験 5

消失性の少ない応答を観察するために、前述した試験を反復した。試験4と同様に12回毎日注射を行ない、最後の注射の40時間後にマウスを屠殺する。ここで、絶対重量のうち、腎臓のみが処置したマウスにおいて統計学的に異なり11%

^{*} Pは 0.025未満である。

^{**}Pは 0.05 未満である。

小さい(Pは0.05%未満である)。40時間 および5時間試験の比較において、肝臓の重量は 腎臓よりも速やかに正常に戻り、これはおそらく、 肝臓におけるより速やかなグルコリビド代謝回転 速度の反映によるものであると思われる。

眼窩血液に対して行われた鑑別血球計算の結果、上記のDースレオーPDMP投与群のマウスの細胞数(赤血球、白血球、単核球、リンパ球、好酸球、好中球)は、いずれも正常であつた。このことは、DースレオーPDMPには、多くの抗腫瘍剤において高頻度に認められる骨髄およびその関連した系の機能の抑制が無く、本物質の抗腫瘍剤としての有用性を強く示唆するものである。

試験 6

GlcCerの懸濁液を、前述したように 1 日前に E A T C を接種した 1 0 匹のマウスの 1 群に注射 する。GlcCerおよびガラクトシルセラミド (GalCer) の注射用懸濁液は、食塩水(1 0 m/ m) 中で機械的に粉砕することによつて調整し、 1 0 0 mg / kg の使用量で注射する。1 つの試験に

唆している。

試験 7

EAT C接種の3日後に処置を始めた。注射を 5回のみ行ない、マウスを1日後に屠殺した。結 果は、第5表に示す通りである。 このように、Giccer代謝は、EATC成長の速度・抑制因子であるということが証明される。上記試験において、外囚性 Giccer摂取および利用の速度は、本脂質に対するEATCのすべての要求を供給するのに十分なほど急速ではないことを示

第5表

セレプロシド及びグルコシルトランスフェラーゼ 阻害剤の存在下における生体内でのエールリツヒ 腹水細胞の成長

| | 濃縮細胞の容量 | |
|--|-----------------|-------------|
| 処置 | (m2/マウス) K | 対照の% |
| | | |
| 食塩水比較対照 | 2.72 ± 0.95 | 100 |
| GicCer (100mg/kg) | 4.13 ± 0.63 | 152** |
| GalCer (100mg/kg) | 2.29 ± 1.21 | 84 |
| GlcCor+D-スレオー PDMP(100 <i>mg/kg</i>) | 1.40 ± 1.19 | 51* |
| D-スレオーPDMP | 1.68 ± 0.86 | 62 * |
| | | |

^{*} 対照に比較してPは 0.05 未満である。

^{**}対照に比較してPは 0.01 未満である。

第5表に示したように、GalCerはEATCの増 殖促進効果がなかつた。GlcCerおよびGalCerは、 セラミド、スフィンゴシンおよび脂肪酸に異化されるが、GlcCerのみはガングリオシドを包含する 高級グルコリピドに同化される。薄層クロマトグ ラフィーによつてEATCがGalCerおよびGlcCer の両脂質を吸収することが判明したが、GlcCerの みが細胞増殖促進作用することは重要な点である。 GlcCerを注射した正常なマウスには、遊離腹膜細胞の有意な数の形成がなかつた。

試験8

D-スレオーPDMPが飾いてGlcCer生合成を 阻害することは下記に示すようにグルコシルトラ ンスフエラーゼの試験から明らかである。酵素源 としてのミクロソームを高速遠心分離によつて調 製し、ミクロソーム、ATP、リボソームオクタ ノイルスフィンゴシン、UDP-[³H]glu、 Mg²⁺およびジチオエリスリトールを使用して3 7℃で30分間の酵素反応を行なう。EATCか らのミクロソーム(蛋白質0.50啊)がグルコ

試験 9

試験10

ここでは、事性の低い界面活性剤をDースレオーPDMPと併用することによる抗腫瘍効果を検討した。

マウスの4つの群(1群当たり8匹)に、Dー

シルトランスフェラーゼ活性を 1/2 減少するのにPDMP20μΗ が必要である。正常な肝臓からのミクロソーム(蛋白質72μg)はD-スレオーPDMP 5 μΗ を必要とする。EATC酵素は阻害剤に対して感受性が小さいと思われるけれども、阻害剤の腹腔内濃度は、初期に非常に高い。PDMPのL-光学対掌体は、正常なマウス粗粒のグリコシルトランスフェラーゼに対して観察されるように、EATCの本酵素を阻害しなかった。

EATCのミクロソーム分画におけるグルコシルトランスフェラーゼの特異活性(0.41ミリモル/h/蛋白質啊)は、正常なICRスイスマウスからの肝臓ミクロソームの 1/7 にすぎないことが見出されたことは予期しないことであつた。本発明者等の試験的な結論は、これらの細胞が腹股から多量のGIcCerを得るということである。このように、薬剤の有効性は、試験的に落立くものと腫瘍細胞の両方GIcCer合成の遮断に基づくものとすることができる。

PLURONIC群については1および3匹であり、いづれの界面活性剤を用いた場合にも、高用量の際に明らかにPDMPの有効性が強化された。

多くのグルコリピドが、細胞の外部(血漿)膜中に存在しており、DースレオーPDMPによるそれらの減少が腫瘍血漿膜を物理的に不安定に思いて活性剤による膜の破壊が促進されたものを記りれる。本化合物の変形、変化および置換の範囲の変化は前述した説明において意図されるのの特徴と対応して使用することなく用いられるであるうということは理解されねばならない。

したがつて、特許請求の範囲は広く、かつ本発明 の精神および範囲と一致するような方法で解釈し なければならない。

代理人 浅 村 皓